DERWENT-ACC-NO: 2002-418107

DERWENT-WEEK: 200345

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Keratin-dyeing agent with excellent fastness and toxicological properties has combination of 2-chloro-4-amino-phenol, an aminophenol and an m-phenylenediamine derivative and/or naphthalene derivative as dye precursor

INVENTOR: HITZ, M; HOEFFKES, H; OBERKOBUSCH, D; MOCH, M

PATENT-ASSIGNEE: HENKEL KGAA[HENK]

PRIORITY-DATA: 2000DE-1051034 (October 14, 2000)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE	LANGUA	AGE PA	IGES MAIN-IPC	3
EP 1324742 A2 July 9, 2003	G	000	A61K 007/13	
DE 10051034 A1 April 18, 200	02 N/A	015	A61K 007/13	
WO 200232379 A2 April 25, 20	002 G	000	A61K 007/00	
AU 200215924 A April 29, 200	02 N/A	000	A61K 007/00	

DESIGNATED-STATES: AT BE CHICY DE DKIES FI FRIGBIGRIE IT LI LU MC NL PT SE TR AU JP US AT BEICH CY DE DKIES FI FRIGBIGRIE IT LU MC NL PT SE TR

ADDITION DATA

APPLICATION-DA			
PUB-NO	APPL-DESCRIPTOR	R APPL-NO	APPL-DATE
EP 1324742A2	N/A	2001EP-0987656	October 5, 2001
EP 1324742A2	N/A	2001WO-EP11518	October 5, 2001
EP 1324742A2	Based on	WO 200232379	N/A
DE 10051034A1	N/A	2000DE-1051034	October 14, 2000
WO 200232379A2	2 N/A	2001WO-EP11518	October 5, 2001
AU 200215924A	N/A	2002AU-0015924	October 5, 2001
AU 200215924A	Based on	WO 200232379	N/A

INT-CL (IPC): A61K007/00, A61K007/13

ABSTRACTED-PUB-NO: DE 10051034A

BASIC-ABSTRACT:

NOVELTY - An agent for dyeing keratin fibers comprises a cosmetically-acceptable medium containing a dye precursor combination of a 2-chloro-4-amino-phenol (A); an aminophenol derivative (B); and a further coupler component (C) which is (i) an m-phenylenediamine derivative and/or (ii) a naphthalene derivative.

ACTIVITY - Antidandruff.

MECHANISM OF ACTION - None given in the specification.

 $\ensuremath{\mathsf{USE}}$ - Especially for dyeing keratin fibers such as hair with washing-off of any excess.

AOVANTAGE - The agents give intense dyeing (e.g. in brown-orange, blue-gray, red-beige, pale yellow, gray-orange or gray-violet shades) with excellent fastness and also have excellent toxicological properties.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: KERATIN DYE AGENT FAST PROPERTIES COMBINATION CHLORO AMINO PHENOL AMINOPHENOL PHENYLENEDIAMINE DERIVATIVE NAPHTHALENE DERIVATIVE DYE PRECURSOR

DERWENT-CLASS: 807 D21 E14 E24

CPI-CODES: B07-H; B10-B01A; B10-B03A; B10-E02; B14-R02; D08-B08; E07-H; E10-B01A4; E10-B03A; E10-E02E2;

CHEMICAL-CODES:
Chemical Indexing M2 *01*
Fragmentation Code
G015 G100 H1 H100 H141 H4 H401 H441 H6 H602
H641 H8 M280 M320 M414 M431 M510 M520 M531 M540
M782 M904 M905 P930 Q252 Q317
Specfic Compounds
A0D01K A0D01M

Chemical Indexing M3 *01*
Fragmentation Code
G015 G100 H1 H100 H141 H4 H401 H441 H6 H602
H641 H8 M280 M320 M414 M431 M510 M520 M531 M540



(19) BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND**

® Offenlegungsschrift

(f) Int. Cl.⁷: A 61 K 7/13



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT _® DE 100 51 034 A 1

(1) Aktenzeichen:

100 51 034.5

(2) Anmeldetag:

14. 10. 2000

(4) Offenlegungstag:

18. 4.2002

(1) Anmelder:

Henkel KGaA, 40589 Düsseldorf, DE

② Erfinder:

Höffkes, Horst, Dr., 40595 Düsseldorf, DE; Oberkobusch, Doris, Dr., 40591 Düsseldorf, DE; Hitz, Melanie, 41542 Dormagen, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (A) Oxidationsmittel enthaltend 2-Chlor-4-aminophenol
- (B) Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Mittel zur Färbung keratinischer Fasern, enthaltend in einem kosmetisch akzeptablen Medium als Farbstoffvorproduk-
 - (A) 2-Chlor-4-aminophenol,
 - (B) mindestens ein m-Aminophenolderivat und
 - (C) mindestens eine weitere Kupplerkomponente, ausgewählt aus
 - (c1) einem m-Phenylendiaminderivat und/oder
 - (c2) einem Naphtalinderivat.
 - Die erfindungsgemäßen Mittel ermöglichen besondern intensive Färbungen mit ausgezeichneten Echtheitseigenschaften und zeichnen sich darüber hinaus durch ihre außerordnetlich guten toxikologischen Eigenschaften

Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft Mittel zum Färben keratinischer Fasern, die 2-Chlor-4-aminophenol in einer speziellen Farbstoffkombination enthalten, ein Verfahren zum Färben keratinischer Fasern mit diesen Mittel sowie die Verwendung dieser Farbstoffkombination zur Färbung keratinischer Fasern.

[0002] Menschliches Haar wird heute in vielfältiger Weise mit haarkosmetischen Zubereitungen behandelt. Dazu gehören etwa die Reinigung der Haare mit Shampoos, die Pflege und Regeneration mit Spülungen und Kuren sowie das Bleichen, Färben und Verformen der Haare mit Färbemitteln, Tönungsmitteln, Wellmitteln und Stylingpräparaten. Dabei spielen Mittel zur Veränderung oder Nuancierung der Farbe des Kopfhaares eine herausragende Rolle.

[0003] Für temporäre Färbungen werden üblicherweise Färbe- oder Tönungsmittel verwendet, die als färbende Komponente sogenannte Direktzieher enthalten. Hierbei handelt es sich um Farbstoffmoleküle, die direkt auf das Haar aufziehen und keinen oxidativen Prozeß zur Ausbildung der Farbe benötigen. Zu diesen Farbstoffen gehört beispielsweise das bereits aus dem Altertum zur Färbung von Körper und Haaren bekannte Henna. Diese Färbungen sind gegen Shampoonieren in der Regel empfindlich, so daß eine vielfach unerwünschte Nuancenverschiebung oder gar eine sichtbare "Entfärbung" eintreten kann.

[0004] Für dauerhafte, intensive Färbungen mit entsprechenden Echtheitseigenschaften werden sogenannte Oxidationsfärbemittel verwendet. Solche Färbemittel enthalten üblicherweise Oxidationsfarbstoffvorprodukte, sogenannte Entwicklerkomponenten und Kupplerkomponenten. Die Entwicklerkomponenten bilden unter dem Einfluß von Oxidationsmitteln oder von Luftsauerstoff untereinander oder unter Kupplung mit einer oder mehreren Kupplerkomponenten die eigentlichen Farbstoffe aus. Die Oxidationsfärbemittel zeichnen sich durch hervorragende, lang anhaltende Färbeergebnisse aus.

[0005] Gute Oxidationsfarbstoffvorprodukte sollen in erster Linie folgende Voraussetzungen erfüllen: Sie müssen bei der oxidativen Kupplung die gewünschten Farbnuancen in ausreichender Intensität und Echtheit ausbilden. Sie müssen ferner ein gutes Aufziehvermögen auf die Faser besitzen, wobei insbesondere bei menschlichen Haaren keine merklichen Unterschiede zwischen strapaziertem und frisch nachgewachsenem Haar bestehen dürfen (Egalisiervermögen). Sie sollen beständig sein gegen Licht, Wärme, Reibung und den Einfluß chemischer Reduktionsmittel, z. B. Dauerwellenflüssigkeiten. Schließlich sollen sie – falls als Haarfärbemittel zur Anwendung kommend – die Kopfhaut nicht zu sehr anfärben, und vor allem sollen sie in toxikologischer und dermatologischer Hinsicht unbedenklich sein. Weiterhin soll die erzielte Färbung durch Blondierung leicht wieder aus dem Haar entfernt werden können, falls sie doch nicht den individuellen Wünschen der einzelnen Person entspricht und rückgängig gemacht werden soll.

[0006] Allein mit einer Entwicklerkomponente oder einer speziellen Kuppler/Entwicklerkombination gelingt es in der Regel nicht, eine auf dem Haar natürlich wirkende Farbnuance zu erhalten. In der Praxis werden daher üblicherweise Kombinationen verschiedener Entwickler- und/oder Kupplerkomponenten eingesetzt. Es besteht daher ständig Bedarf an neuen, verbesserten Farbstoffkomponenten.

[0007] Es wurde nunmehr überraschenderweise gefunden, daß besonders intensive Färbungen mit ausgezeichneten Echtheitseigenschaften und außerordentlich guten toxikologischen Eigenschaften erhalten werden können, wenn Färbemittel eingesetzt werden, die 2-Chlor-4-aminophenol in Kombination mit speziellen Oxidationsfarbstoffvorprodukten enthalten.

[0008] Ein erster Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher ein Mittel zur Färbung keratinischer Fasern, enthaltend in einem kosmetisch akzeptablen Medium

(A) 2-Chlor-4-aminophenol,

45

- (B) mindestens ein m-Aminophenolderivat und
- (C) mindestens eine weitere Kupplerkomponente, ausgewählt aus
 - (c1) einem m-Phenylendiaminderivat und/oder
 - (c2) einem Naphthalinderivat.

[0009] Unter keratinischen Fasern werden erfindungsgemäß Pelze, Wolle, Federn und insbesondere menschliche Haare verstanden.

[0010] Sofern es sich bei den erfindungsgemäßen Substanzen um Amino-Verbindungen handelt, lassen sich aus diesen in üblicher Weise die bekannten Säureadditionssalze herstellen. Alle Aussagen dieser Schrift und demgemäß der beanspruchte Schutzbereich beziehen sich daher sowohl auf die in freier Form vorliegenden Verbindungen als auch auf deren wasserlösliche, physiologisch verträgliche Salze. Beispiele für solche Salze sind die Hydrochloride, die Hydrobromide, die Sulfate, die Phosphate, die Acetate; die Propionate, die Citrate und die Lactate.

5 [0011] Erfindungsgemäß werden als Komponente (B) bevorzugt m-Aminophenolderivate der Formel (I) eingesetzt

$$\begin{array}{cccc}
R^3 & OH & R^4 & & (I) \\
R^5 & NR^1R^2 & & & &
\end{array}$$

wobei R¹ und R² unabhängig voneinander stehen für Wasserstoff, eine Trifluoracetyl-Gruppe, eine C₁₋₄-Alkylgruppe, eine Cyclopentylgruppe, eine C₁₋₄-Monohydroxyalkylgruppe, eine C₁₋₄-Polyhydroxyalkylgruppe oder eine C₁₋₄-Aminoalkylgruppe oder auch gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 3-5-gliedrigen Ring bilden können, und R³, R⁴ und R⁵ stehen unabhängig voneinander für Wasserstoff, eine C₁₋₄-Alkyl-Gruppe, eine C₁₋₄-Alkoxy-Gruppe, eine

C₁₋₄-Monohydroxyalkylgruppe, eine C₁₋₄-Polyhydroxyalkylgruppe oder ein Halogenatom, insbesondere ein Chloratom. [0012] Bevorzugte m-Aminophenolderivate der Formel (I) sind m-Aminophenol, N-Cyclopentyl-3-aminophenol, 5-Amino-2-methylphenol, 3-Amino-2-chlor-6-methylphenol, 2-Hydroxy-4-aminophenoxyethanol, 2,6-Dimethyl-3-aminophenol, 3-Trifluoroacetylamino-2-chlor-6-methylphenol, 5-Amino-4-chlor-2-methylphenol, 5-Amino-4-methoxy-2-methylphenol, 5-(2'-Hydroxyethyl)-amino-2-methylphenol, 3-(Diethylamino)-phenol, 3-Ethylamino-4-methylphenol und 2,4-Dichlor-3-aminophenol sowie deren physiologisch verträglichen Salze.

[0013] Besonders bevorzugte m-Aminophenolderivate der Formel (I) sind 3-Aminophenol, 5-Amino-2-methylphenol, 5-(2'-Hydroxyethylamino)-2-methylphenol und 2-Chlor-6-methyl-3-aminophenol.

[0014] Erfindungsgemäß werden als Komponente (c1) bevorzugt m-Phenylendiaminderivate der Formeln (II) und/oder (III) eingesetzt

10

25

35

45

60

65

$$OR^9$$
 NHR^8
 (II)
 NHR^7
 (III)
 NHR^7
 (III)
 NHR^7

worin R^7 und R^8 gleich oder verschieden sein können und für Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Hydroxyalkyl stehen.

R⁹ steht für C₁-C₄-Hydroxyalkyl oder einen Rest mit der allgemeinen Formel (IV)

$$\begin{array}{c}
\text{NHR}^8 \\
\text{O(CH}_2)_{\text{m}}
\end{array}$$

$$\text{(IV)}$$

worin R^7 und R^8 wie oben definiert sind und m eine ganze Zahl von 1 bis 4 bedeutet, R^{10} steht für Wasserstoff oder einen Rest mit der allgemeinen Formel (V)

$$(CH_2)_n - (V)$$
NHR⁷

worin R⁷ und R⁸ wie oben definiert sind und n eine ganze Zahl von 1 bis 4 bedeutet,

R¹¹ steht für Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Hydroxyalkyl.

[0015] Bevorzugte m-Phenylendiaminderivate der Formeln (II) und (III) sind m-Phenylendiamin, 2,4-Diaminophenoxyethanol, 1,3-Bis-(2',4'-diaminophenoxy)-propan, 3,5-Diamino-2-methoxy-1-methylbenzol, 1-Methoxy-2-amino-4-(2'-hydroxyethylamino)benzol, 1,3-Bis-(2',4'-diaminophenyl)-propan, 2,6-Bis-(2'-hydroxyethylamino)-1-methylbenzol und 1-Amino-3-bis-(2'-hydroxyethyl)-aminobenzol.

[0016] Besonders bevorzugte m-Phenylendiaminderivate der Formeln (II) und (III) sind 2,4-Diaminophenoxyethanol, 1,3-Bis-(2',4'-diaminophenoxy)-propan, 1-Methoxy-2-amino-4-(2'-hydroxyethylamino)benzol und 2,6-Bis-(2'-hydroxyethylamino)-1-methylbenzol.

[0017] Erfindungsgemäß bevorzugte Naphthalinderivate sind 1-Naphthol, 2-Methyl-1-naphthol, 2-Hydroxymethyl-1-naphthol, 2-Hydroxynaphthol, 1,5-Dihydroxynaphthalin, 1,6-Dihydroxynaphthalin, 1,7-Dihydroxynaphthalin, 1,7-Dihydroxynaphthalin, 1,8-Dihydroxynaphthalin, 2,7-Dihydroxynaphthalin, 1,8-Dihydroxynaphthalin, 2,7-Dihydroxynaphthalin, 2,8-Dihydroxynaphthalin, 2,8-Dihy

[0018] Besonders bevorzugte Naphthalinderivate sind erfindungsgemäß 1-Naphthol, 2-Methyl-1-naphthol, 1,5-Dihydroxynaphthalin und 2,7-Dihydroxynaphthalin.

[0019] In einer bevorzugten Ausführungsform enthalten die erfindungsgemäßen farbverändernden Mittel mindestens ein weiteres Farbstoffvorprodukt.

[0020] Hinsichtlich der in den erfindungsgemäßen Mitteln einsetzbaren Farbstoffvorprodukten unterliegt die vorliegende Erfindung keinerlei Einschränkungen. Die erfindungsgemäßen Mittel können als Farbstoffvorprodukte

- Oxidationsfarbstoffvorprodukte vom Entwickler- und Kuppler-Typ, und
- Vorstufen naturanaloger Farbstoffe, wie Indol- und Indolin-Derivate,

sowie Mischungen von Vertretern dieser Gruppen enthalten.

[0021] Als Entwicklerkomponenten werden üblicherweise primäre aromatische Amine mit einer weiteren, in paraoder ortho-Position befindlichen, freien oder substituierten Hydroxy- oder Aminogruppe, Diaminopyridinderivate, heterocyclische Hydrazone, 4-Aminopyrazolderivate sowie 2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin und dessen Derivate eingesetzt.

[0022] Es kann erfindungsgemäß bevorzugt sein, als Entwicklerkomponente ein p-Phenylendiaminderivat oder eines seiner physiologisch verträglichen Salze einzusetzen. Besonders bevorzugt sind p-Phenylendiaminderivate der Formel

wobei

20

25

30

- G1 steht für ein Wasserstoffatom, ein C1- bis C4-Alkylradikal, ein C1- bis C4-Monohydroxyalkylradikal, ein C2bis C_4 -Polyhydroxyalkylradikal, ein (C_1 - bis C_4)-Alkoxy-(C_1 - bis C_4)-alkylradikal, ein 4'-Aminophenylradikal oder ein C1- bis C4-Alkylradikal, das mit einer stickstoffhaltigen Gruppe, einem Phenyl- oder einem 4'-Aminophenylrest substituiert ist:

- G² steht für ein Wasserstoffatom, ein C₁- bis C₄-Alkylradikal, ein C₁- bis C₄-Monohydroxyalkylradikal, ein C₂bis C₄-Polyhydroxyalkylradikal, ein (C₁- bis C₄)-Alkoxy-(C₁- bis C₄)-alkylradikal oder ein C₁- bis C₄-Alkylradikal,

das mit einer stickstoffhaltigen Gruppe substituiert ist;

- G3 steht für ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, wie ein Chlor-, Brom, Jod- oder Fluoratom, ein C1- bis C4-Alkylradikal, ein C₁- bis C₄-Monohydroxyalkylradikal, ein C₁- bis C₄-Hydroxyalkoxyradikal, ein C₁- bis C₄-Acetylaminoalkoxyradikal, ein C₁- bis C₄-Mesylaminoalkoxyradikal oder ein C₁- bis C₄-Carbamoylaminoalkoxyradi-

kal:

G⁴ steht für ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom oder ein C₁- bis C₄-Alkylradikal oder

 wenn G³ und G⁴ in ortho-Stellung zueinander stehen, können sie gemeinsam eine verbrückende α,ω-Alkylendioxogruppe, wie beispielsweise eine Ethylendioxygruppe bilden.

[0023] Beispiele für die als Substituenten in den erfindungsgemäßen Verbindungen genannten, C1- bis C4-Alkylradikale sind die Gruppen Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl und Butyl. Ethyl und Methyl sind bevorzugte Alkylradikale. Erfindungsgemäß bevorzugte C1- bis C4-Alkoxyradikale sind beispielsweise eine Methoxy- oder eine Ethoxygruppe. Weiterhin können als bevorzugte Beispiele für eine C1- bis C4-Hydroxyalkylgruppe eine Hydroxymethyl-, eine 2-Hydroxyethyl-, eine 3-Hydroxypropyl- oder eine 4-Hydroxybutylgruppe genannt werden. Eine 2-Hydroxyethylgruppe ist besonders bevorzugt. Beispiele für Halogenatome sind erfindungsgemäß F-, Cl- oder Br-Atome, Cl-Atome sind ganz besonders bevorzugt. Die weiteren verwendeten Begriffe leiten sich erfindungsgemäß von den hier gegebenen Definitionen ab. Beispiele für stickstoffhaltige Gruppen der Formel (VI) sind insbesondere die Aminogruppen, C1- bis C4-Monoalkylaminogruppen, C₁- bis C₄-Dialkylaminogruppen, C₁- bis C₄-Trialkylaminoniumgruppen, C₁- bis C₄-Monohydroxyalkylaminogruppen, Imidazolinium und Ammonium.

[0024] Besonders bevorzugte p-Phenylendiamine der Formel (VI) sind ausgewählt aus p-Phenylendiamin, p-Toluylendiamin, 2-Chlor-p-phenylendiamin, 2,3-Dimethyl-p-phenylendiamin, 2,6-Dimethyl-p-phenylendiamin, 2,6-Diethyl-pphenylendiamin, 2,5-Dimethyl-p-phenylendiamin, N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin, N,N-Diethyl-p-phenylendiamin, $N,N-Dipropyl-p-phenylendiamin, \ 4-Amino-3-methyl-(N,N-diethyl)-anilin, \ N,N-bis-(\beta-Hydroxyethyl)-p-phenylendiamin, \ 4-Amino-3-methyl-(N,N-diethyl)-anilin, \ N,N-bis-(B-Hydroxyethyl)-p-phenylendiamin, \ 4-Amino-3-methyl-(N,N-diethyl)-anilin, \ N,N-bis-(B-Hydroxyethyl)-p-phenylendiamin, \ 4-Amino-3-methyl-(N,N-diethyl)-anilin, \ N,N-bis-(B-Hydroxyethyl)-p-phenylendiamin, \ A-Amino-3-methyl-(N,N-diethyl)-anilin, \ A-Amino-3-methyl-(N,N-diethyl-(N,N-diethyl-(N,N-diethyl-(N,N-diethyl-(N,N-diethyl-(N,N-diethyl-(N,N-diethyl-(N,N-diethyl-(N,N-diethyl-(N,N-diethyl-(N,N-diethyl-(N,$ min, 4-N,N-bis-(β-Hydroxyethyl)amino-2-methylanilin, 4-N,N-bis-(β-Hydzoxyethyl)amino-2-chloranilin, 2-(β-Hydroxyethyl)-p-phenylendiamin, 2-Fluor-p-phenylendiamin, N-(β-Hydroxypropyl)-pphenylendiamin, 2-Hydroxymethyl-p-phenylendiamin, N,N-Dimethyl-3-methyl-p-phenylendiamin, N,N-(Ethyl,β-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin, N-(β,γ-Dihydroxypropyl)-p-phenylendiamin, N-(4-Aminophenyl)-p-phenylendiamin, N-Phenyl-p-phenylendiamin, 2-(β-Hydroxyethyloxy)-p-phenylendiamin, 2-(β-Acetylaminoethyloxy)-p-phenylendiamin, N-(β-Methoxyethyl)-p-phenylendiamin und 5,8-Diaminobenzo-1,4-dioxan sowie ihren physiologisch verträgli-

[0025] Erfindungsgemäß ganz besonders bevorzugte p-Phenylendiaminderivate der Formel (VI) sind p-Phenylendiamin, p-Toluylendiamin, 2-(β-Hydroxyethyl)-p-phenylendiamin und N,N-Bis-(β-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin. [0026] Es kann erfindungsgemäß weiterhin bevorzugt sein, als Entwicklerkomponente Verbindungen einzusetzen, die mindestens zwei aromatische Kerne enthalten, die mit Amino- und/oder Hydroxylgruppen substituiert sind.

[0027] Unter den zweikernigen Entwicklerkomponenten, die in den Färbezusammensetzungen gemäß der Erfindung verwendet werden können, kann man insbesondere die Verbindungen nennen, die der folgenden Formel (VII) entsprechen, sowie ihre physiologisch verträglichen Salze:

$$\begin{array}{c|c}
 & Z^{1} \\
 & G^{5} \\
 & NG^{9}G^{10}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & Z^{2} \\
 & G^{8} \\
 & NG^{11}G^{12}
\end{array}$$
(VII)

wobei:

— Z¹ und Z² stehen unabhängig voneinander für ein Hydroxyl- oder NH₂-Radikal, das gegebenenfalls durch ein C₁-bis C₄-Alkylradikal, durch ein C₁- bis C₄-Hydroxyalkylradikal und/oder durch eine Verbrückung Y substituiert ist oder das gegebenenfalls Teil eines verbrückenden Ringsystems ist oder das Teil eines verbrückenden Ringsystems ist,

15

35

- die Verbrückung Y steht für eine Alkylengruppe mit 1 bis 14 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise eine lineare oder verzweigte Alkylenkette oder einen Alkylenring, die von einer oder mehreren stickstoffhaltigen Gruppen und/ oder einem oder mehreren Heteroatomen wie Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatomen unterbrochen oder beendet sein kann und eventuell durch ein oder mehrere Hydroxyl- oder C₁- bis C₈-Alkoxyradikale substituiert sein kann, oder eine direkte Bindung,
- G^5 und G^6 stehen unabhängig voneinander für ein Wasserstoff oder Halogenatom, ein C_1 bis C_4 -Alkylradikal, ein C_1 bis C_4 -Monohydroxyalkylradikal, ein C_2 bis C_4 -Polyhydroxyalkylradikal, ein C_1 bis C_4 -Aminoalkylradikal oder eine direkte Verbindung zur Verbrückung Y,
- $-G^7$, G^8 , G^9 , G^{10} , G^{11} und G^{12} stehen unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom, eine direkte Bindung zur 30 Verbrückung Y oder ein C_1 bis C_4 -Alkylradikal,

mit den Maßgaben, daß

- die Verbindungen der Formel (VII) nur eine Verbrückung Y pro Molekül enthalten und
- die Verbindungen der Formel (VII) mindestens eine Aminogruppe enthalten, die mindestens ein Wasserstoffatom trägt.

[0028] Die in Formel (VII) verwendeten Substituenten sind erfindungsgemäß analog zu den obigen Ausführungen definiert.

[0029] Bevorzugte zweikernige Entwicklerkomponenten der Formel (VII) sind insbesondere:

N,N'-bis-(β-Hydroxyethyl)-N,N'-bis-(4'-aminophenyl)-1,3-diamino-propan-2-ol, N,N'-bis-(β-Hydroxyethyl)-N,N'-bis-(4'-aminophenyl)-tetramethylendiamin, N,N'-bis-(β-Hydroxyethyl)-N,N'-bis-(4'-aminophenyl)-tetramethylendiamin, N,N'-bis-(4-Aminophenyl)-tetramethylendiamin, N,N'-bis-(Ethyl)-N,N'-bis-(4'-amino-3'-methylphenyl)-ethylendiamin, Bis-(2-hydroxy-5-aminophenyl)-methan, 1,4-Bis-(4'-aminophenyl)-diazacycloheptan, N,N'-Bis-(2-hydroxy-5-aminobenzyl)-piperazin, N-(4'-Aminophenyl)-p-phenylendiamin und 1,10-Bis-(2',5'-diaminophenyl)-1,4,7,10-tetraoxadecan und ihre physiologisch verträglichen Salze.

[0030] Ganz besonders bevorzugte zweikernige Entwicklerkomponenten der Formel (VII) sind N,N'-bis-(\(\beta\)-Hydroxyethyl)-N,N'-bis-(4'-aminophenyl)-1,3-diamino-propan-2-ol, Bis-(2-hydroxy-5-aminophenyl)-methan, N,N'-Bis-(4'-aminophenyl)-1,4-diazacycloheptan und 1,10-Bis-(2',5'-diaminophenyl)-1,4,7,10-tetraoxadecan oder eines ihrer physiologisch verträglichen Salze.

[0031] Weiterhin kann es erfindungsgemäß bevorzugt sein, als Entwicklerkomponente ein p-Aminophenolderivat oder eines seiner physiologisch verträglichen Salze einzusetzen. Besonders bevorzugt sind p-Aminophenolderivate der Formel (VIII)

$$G^{16}$$
 G^{13}
 G^{14}
 G^{14}
 G^{15}
 G^{16}
 G

wobei:

- G^{13} steht für ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, ein C_1 - bis C_4 -Alkylradikal, ein C_1 - bis C_4 -Monohydroxyalkylradikal, ein (C_1 - bis C_4)-Alkoxy-(C_1 - bis C_4)-alkylradikal, ein C_1 - bis C_4 -Aminoalkylradikal, ein Hydroxy-(C_1 - bis C_4)-alkylaminoradikal, ein C_1 - bis C_4 -Hydroxyalkoxyradikal, ein C_1 - bis C_4 -Hydroxyalkyl-(C_1 - bis C_4)-amino-

alkylradikal oder ein (Di-C1- bis C4-Alkylamino)-(C1- bis C4)-alkylradikal, und

- G^{14} steht für ein Wasserstoff oder Halogenatom, ein C_1 - bis C_4 -Alkylradikal, ein C_1 - bis C_4 -Monohydroxyalkylradikal, ein C_2 - bis C_4 -Polyhydroxyalkylradikal, ein $(C_1$ - bis C_4 -Alkoxy- $(C_1$ - bis C_4)-alkylradikal, ein C_1 - bis C_4 -Aminoalkylradikal oder ein C_1 - bis C_4 -Cyanoalkylradikal,

- G^{15} steht für Wasserstoff, ein C_1 - bis C_4 -Alkylradikal, ein C_1 - bis C_4 -Monohydroxyalkylradikal, ein C_2 - bis C_4 -Polyhydroxyalkylradikal, ein Phenylradikal oder ein Benzylradikal, und

G¹⁶ steht f
 ür Wasserstoff oder ein Halogenatom.

[0032] Die in Formel (VIII) verwendeten Substituenten sind erfindungsgemäß analog zu den obigen Ausführungen definiert.

[0033] Bevorzugte p-Aminophenole der Formel (VIII) sind insbesondere p-Aminophenol, N-Methyl-p-Aminophenol, 4-Amino-3-methyl-phenol, 4-Amino-3-fluorphenol, 2-Hydroxymethylamino-4-aminophenol, 4-Amino-3-hydroxymethylphenol, 4-Amino-2-(2-hydroxyethoxy)-phenol, 4-Amino-2-methylphenol, 4-Amino-2-hydroxymethylphenol, 4-Amino-2-methylphenol, 4-Amino-2-fluorophenol, 4-Amino-2-fluorophenol, 2,6-Dichlor-4-aminophenol, 4-Amino-2-((diethylamino)methyl)phenol sowie ihre physiologisch verträglichen Salze.

[0034] Ganz besonders bevorzugte Verbindungen der Formel (VIII) sind p-Aminophenol, 4-Amino-3-methylphenol, 4-Amino-2-aminomethylphenol und 4-Amino-2-((diethylamino)methyl)phenol.

[0035] Ferner kann die Entwicklerkomponente ausgewählt sein aus o-Aminophenol und seinen Derivaten, wie beispielsweise 2-Amino-4-methylphenol oder 2-Amino-4-chlorphenol.

[0036] Weiterhin kann die Entwicklerkomponente ausgewählt sein aus heterocyclischen Entwicklerkomponenten, wie beispielsweise den Pyridin-, Pyrimidin-, Pyrazol-, Pyrazol-Pyrimidin-Derivaten und ihren physiologisch verträglichen Salzen.

[0037] Bevorzugte Pyridin-Derivate sind insbesondere die Verbindungen, die in den Patenten GB 1 026 978 und GB 1 153 196 beschrieben werden, wie 2,5-Diamino-pyridin, 2-(4-Methoxyphenyl)amino-3-amino-pyridin, 2,3-Diamino-6-methoxy-pyridin, 2-(β-Methoxyethyl)amino-3-amino-6-methoxy-pyridin und 3,4-Diamino-pyridin.

[0038] Bevorzugte Pyrimidin-Derivate sind insbesondere die Verbindungen, die im deutschen Patent DE 23 59 399, der japanischen Offenlegungsschrift JP 02019576 A2 oder in der Offenlegungsschrift WO 96/15765 beschrieben werden, wie 2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin, 4-Hydroxy-2,5,6-triaminopyrimidin, 2-Hydroxy-4,5,6-triaminopyrimidin, 2-Dimethylamino-4,5,6-triaminopyrimidin, 2,4-Dihydroxy-5,6-diaminopyrimidin und 2,5,6-Triaminopyrimidin.

[0039] Bevorzugte Pyrazol-Derivate sind insbesondere die Verbindungen, die in den Patenten DE 38 43 892, DE 41 33 957 und Patentanmeldungen WO 94/08969, WO 94/08970, EP-740931 und DE 195 43 988 beschrieben werden, wie 4,5-Diamino-1-methylpyrazol, 4,5-Diamino-1-(β-hydroxyethyl)-pyrazol, 3,4-Diaminopyrazol, 4,5-Diamino-1-(4'-chlorobenzyl)-pyrazol, 4,5-Diamino-1,3-dimethylpyrazol, 4,5-Diamino-3-methyl-1-phenylpyrazol, 4,5-Diamino-1-methyl-3-phenylpyrazol, 4-Amino-1,3-dimethyl-5-hydrazinopyrazol, 1-Benzyl-4,5-diamino-3-methylpyrazol, 4,5-Diamino-3-tert.-butyl-1-methylpyrazol, 4,5-Diamino-1-tert.-butyl-3-methylpyrazol, 4,5-Diamino-1-ethyl-3-methylpyrazol, 4,5-Diamino-1-ethyl-3-hydroxymethylpyrazol, 4,5-Diamino-1-ethyl-3-hydroxymethylpyrazol, 4,5-Diamino-3-methyl-1-isopropylpyrazol, 4,5-Diamino-3-methyl-1-isopropylpyrazol, 4,5-Diamino-1,3-dimethylpyrazol, 3,4,5-Triaminopyrazol, 1-Methyl-3,4,5-triaminopyrazol, 3,5-Diamino-1-methyl-4-methylaminopyrazol und 3,5-Diamino-4-(β-hydroxyethyl)amino-1-methylpyrazol.

[0040] Bevorzugte Pyrazol-Pyrimidin-Derivate sind insbesondere die Derivate des Pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin der folgenden Formel (IX) und dessen tautomeren Formen, sofern ein tautomerisches Gleichgewicht besteht:

$$(X)_{i} = \begin{cases} (X)_{i} & (X$$

wobei:

55

60

65

10

- G¹⁷, G¹⁸, G¹⁹ und G²⁰ unabhängig voneinander stehen für ein Wasserstoffatom, ein C₁- bis C₄-Alkylradikal, ein Aryl-Radikal, ein C₁- bis C₄-Hydroxyalkylradikal, ein C₂- bis C₄-Polyhydroxyalkylradikal ein (C₁- bis C₄)-Alkoxy-(C₁- bis C₄)-alkylradikal, ein C₁- bis C₄-Aminoalkylradikal, das gegebenenfalls durch ein Acetyl-Ureid- oder Sulfonyl-Radikal geschützt sein kann, ein (C₁- bis C₄)-Alkylamino-(C₁- bis C₄)-alkylradikal, ein Di-[(C₁- bis C₄)-alkyl]-(C₁- bis C₄)-aminoalkylradikal, wobei die Dialkyl-Radikale gegebenenfalls einen Kohlenstoffzyklus oder einen Heterozyklus mit 5 oder 6 Kettengliedern bilden, ein C₁- bis C₄-Hydroxyalkyl- oder ein Di-(C₁- bis C₄)-[Hydroxyalkyl]-(C₁- bis C₄)-aminoalkylradikal,

- die X-Radikale stehen unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom, ein C₁- bis C₄-Alkylradikal, ein Aryl-Radikal, ein C₁- bis C₄-Hydroxyalkyladikal, ein C₂- bis C₄-Polyhydroxyalkylradikal, ein C₁- bis C₄-Aminoalkylradikal, ein (C₁- bis C₄)-Alkylamino-(C₁- bis C₄)-alkylradikal, ein Di-[(C₁- bis C₄)alkyl]-(C₁- bis C₄)-aminoalkylradikal, wobei die Dialkyl-Radikale gegebenenfalls einen Kohlenstoffzyklus oder einen Heterozyklus mit 5 oder 6 Kettengliedern bilden, ein C₁- bis C₄-Hydroxyalkyl- oder ein Di-(C₁- bis C₄-hydroxyalkyl)-aminoalkylradikal, ein Aminoradikal, ein C₁- bis C₄-Alkyl- oder Di-(C₁- bis C₄-hydroxyalkyl)-aminoradikal, ein Halogenatom, eine Carboxylsäuregruppe oder eine Sulfonsäuregruppe,

- i hat den Wert 0, 1, 2 oder 3,

- p hat den Wert 0 oder 1,
- q hat den Wert 0 oder 1 und
- n hat den Wert 0 oder 1,

mit der Maßgabe, daß

- die Summe aus p + q ungleich 0 ist,
- wenn p + q gleich 2 ist, n den Wert 0 hat, und die Gruppen $NG^{17}G^{18}$ und $NG^{19}G^{20}$ belegen die Positionen (2, 3); (5, 6); (6, 7); (3, 5) oder (3, 7);
- wenn p + q gleich 1 ist, n den Wert 1 hat, und die Gruppen NG¹⁷G¹⁸ (oder NG¹⁹G²⁰) und die Gruppe OH belegen die Positionen (2, 3); (5, 6); (6, 7); (3, 5) oder (3, 7).

10

15

30

35

40

65

[0041] Die in Formel (IX) verwendeten Substituenten sind erfindungsgemäß analog zu den obigen Ausführungen de-

[0042] Wenn das Pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin der obenstehenden Formel (IX) eine Hydroxygruppe an einer der Positionen 2, 5 oder 7 des Ringsystems enthält, besteht ein tautomeres Gleichgewicht, das zum Beispiel im folgenden Schema dargestellt wird:

$$\begin{array}{c}
 & \text{NG}^{17}\text{G}^{18} \\
 & \text{N} \\
 & \text{OH}
\end{array}$$

[0043] Unter den Pyrazol-[1,5-a]-pyrimidinen der obenstehenden Formel (IX) kann man insbesondere nennen;

- Pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin-3,7-diamin;
- 2,5-Dimethyl pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin-3,7-diamin;
- Pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin-3,5-diamin;
- 2,7-Dimethyl pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin-3,5-diamin;
- 3-Amino pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
- 3-Amino pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol;
- 2-(3-Amino pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-ethanol;
 2-(7-Amino pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-ethanol;
- 2-[(3-Amino pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxy-ethyl)-amino]-ethanol;
- 2-[(7-Amino pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxy-ethyl)-amino]-ethanol;
- 5,6-Dimethyl pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin-3,7-diamin;
- 2,6-Dimethyl pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin-3,7-diamin;
- 2,5,N7,N7-Tetramethyl pyrazol-[1,5-a]-pyrimidin-3,7-diamin;

sowie ihre physiologisch verträglichen Salze und ihre tautomeren Formen, wenn ein tautomerisches Gleichgewicht vorhanden ist,

[0044] Die Pyrazol-[1,5-a]-pyrimidine der obenstehenden Formel (IX) können wie in der Literatur beschrieben durch Zyklisierung ausgehend von einem Aminopyrazol oder von Hydrazin hergestellt werden,

[0045] Als Kupplerkomponenten werden in der Regel m-Phenylendiaminderivate, Naphthole, Resorcin und Resorcinderivate, Pyrazolone und m-Aminophenolderivate verwendet. Als Kupplersubstanzen eignen sich insbesondere 1-Naphthol, 1,5-, 2,7- und 1,7-Dihydroxynaphthalin, 5-Amino-2-methylphenol, m-Aminophenol, Resorcin, Resorcinmonomethylether, m-Phenylendiamin, 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-5, 2,4-Dichlor-3-aminophenol, 1,3-Bis-(2',4'-diaminophenoxy)-propan, 2-Chlor-resorcin, 4-Chlor-resorcin, 2-Chlor-6-methyl-3-aminophenol, 2-Amino-3-hydroxypyridin, 2-Methylresorcin, 5-Methylresorcin und 2-Methyl-4-chlor-5-aminophenol.

[0046] Erfindungsgemäß bevorzugte Kupplerkomponenten sind:

- o-Aminophenol und dessen Derivate, o-Diaminobenzol und dessen Derivate wie beispielsweise 3,4-Diaminobenzoesäure und 2,3-Diamino-1-methylbenzol.
- Di- beziehungsweise Trihydroxybenzolderivate wie beispielsweise Resorcin, Resorcinmonomethylether, 2-Methylresorcin, 5-Methylresorcin, 2,5-Dimethylresorcin, 2-Chlorresorcin, 4-Chlorresorcin, Pyrogallol und 1,2,4-Trihydroxybenzol,
- Pyridinderivate wie beispielsweise 2,6-Dihydroxypyridin, 2-Amino-3-hydroxypyridin, 2-Amino-5-chlor-3-hydroxypyridin, 3-Amino-2-methylamino-6-methoxypyridin, 2,6-Dihydroxy-4-methylpyridin, 2,6-Diaminopyridin, 2,3-Diamino-6-methoxypyridin, 2,6-Dihydroxy-3,4-dimethylpyridin und 3,5-Diamino-2,6-dimethoxypyridin,
- Morpholinderivate wie beispielsweise 6-Hydroxybenzomorpholin und 6-Aminobenzomorpholin,
- Chinoxalinderivate wie beispielsweise 6-Methyl-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin,
- Pyrazolderivate wie beispielsweise 1-Phenyl-3-methylpyrazol-5-on,
- Indolderivate wie beispielsweise 4-Hydroxyindol, 6-Hydroxyindol und 7-Hydroxyindol,
- Pyrimidinderivate, wie beispielsweise 4,6-Diaminopyrimidin, 4-Amino-2,6-dihydroxypyrimidin, 2,4-Diamino-6-hydroxypyrimidin, 2,4,6-Trihydroxypyrimidin, 2-Amino-4-methylpyrimidin, 2-Amino-4-hydroxyo-6-methylpyrimidin, 2-Amino-4-methylpyrimidin, 2-Amino-4-methylpyrimid midin und 4,6-Dihydroxy-2-methylpyrimidin, oder

- Methylendioxybenzolderivate wie beispielsweise 1-Hydroxy-3,4-methylendioxybenzol, 1-Amino-3,4-methylendioxybenzol und 1-(2'-Hydroxyethyl)-amino-3,4-methylendioxybenzol.

[0047] Besonders bevorzugte Kupplerkomponenten sind 2-Amino-3-hydroxypyridin, Resorcin, 4-Chlorresorcin, 2-Methylresorcin, 5-Methylresorcin und 2,5-Dimethylresorcin.

[0048] Es ist nicht erforderlich, daß die Oxidationsfarbstoffvorprodukte oder die direktziehenden Farbstoffe jeweils einheitliche Verbindungen darstellen. Vielmehr können in den erfindungsgemäßen Haarfärbemitteln, bedingt durch die Herstellungsverfahren für die einzelnen Farbstoffe, in untergeordneten Mengen noch weitere Komponenten enthalten sein, soweit diese nicht das Färbeergebnis nachteilig beeinflussen oder aus anderen Gründen, z. B. toxikologischen, ausgeschlossen werden müssen.

[0049] Bezüglich der in den erfindungsgemäßen Haarfärbe- und -tönungsmitteln einsetzbaren Farbstoffe wird weiterhin ausdrücklich auf die Monographie Ch. Zviak, The Science of Hair Care, Kapitel 7 (Seiten 248–250; direktziehende Farbstoffe) sowie Kapitel 8, Seiten 264–267; Oxidationsfarbstoffvorprodukte), erschienen als Band 7 der Reihe "Dermatology" (Hrg.: Ch. Culnan und H. Maibach), Verlag Marcel Dekker Inc., New York, Basel, 1986, sowie das "Europäische Inventar der Kosmetik-Rohstoffe", herausgegeben von der Europäischen Gemeinschaft, erhältlich in Diskettenform vom

Bundesverband Deutscher Industrie- und Handelsunternehmen für Arzneimittel, Reformwaren und Körperpflegemittel e.V., Mannheim, Bezug genommen.

[0050] Die Oxidationsfarbstoffvorprodukte sind in den erfindungsgemäßen Mitteln bevorzugt in Mengen von 0,005 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 5 Gew.-%, jeweils bezogen auf das gesamte Mittel, enthalten.

[0051] Als Vorstufen naturanaloger Farbstoffe werden bevorzugt solche Indole und Indoline eingesetzt, die mindestens eine Hydroxy- oder Aminogruppe, bevorzugt als Substituent am Sechsring, aufweisen. Diese Gruppen können weitere Substituenten tragen, z. B. in Form einer Veretherung oder Veresterung der Hydroxygruppe oder eine Alkylierung der Aminogruppe.

[0052] Besonders gut als Vorstufen naturanaloger Haarfarbstoffe geeignet sind Derivate des 5,6-Dihydroxyindolins der Formel (Xa),

$$R^{4'}$$
 O $R^{5'}$ $R^{2'}$ $R^{2'}$ $R^{1'}$ $R^{1'}$ $R^{1'}$ $R^{1'}$ $R^{1'}$ $R^{1'}$

in der unabhängig voneinander

35

R^{1'} steht für Wasserstoff, eine C₁-C₄-Alkylgruppe oder eine C₁-C₄-Hydroxyalkylgruppe,

R² steht für Wasserstoff oder eine -COOH-Gruppe, wobei die -COOH-Gruppe auch als Salz mit einem physiologisch verträglichen Kation vorliegen kann,

0 R^{3'} steht für Wasserstoff oder eine C₁-C₄-Alkylgruppe,

R^{4'} steht für Wasserstoff, eine C₁-C₄-Alkylgruppe oder eine Gruppe -CO-R^{6'}, in der R^{6'} steht für eine C₁-C₄-Alkylgruppe, und

R⁵ steht für eine der unter R⁴ genannten Gruppen,

sowie physiologisch verträgliche Salze dieser Verbindungen mit einer organischen oder anorganischen Säure.

45 [0053] Besonders bevorzugte Derivate des Indolins sind das 5,6-Dihydroxyindolin, N-Methyl-5,6-dihydroxyindolin, N-Ethyl-5,6-dihydroxyindolin, N-Butyl-5,6-dihydroxyindolin, 5,6-Dihydroxyindolin-2-carbonsäure sowie das 6-Hydroxyindolin, das 6-Aminoindolin und das 4-Aminoindolin.

[0054] Besonders hervorzuheben sind innerhalb dieser Gruppe N-Methyl-5,6-dihydroxyindolin, N-Bthyl-5,6-dihydroxyindolin, N-Propyl-5,6-dihydroxyindolin, N-Butyl-5,6-dihydroxyindolin und insbesondere das 5,6-Dihydroxyindolin

[0055] Als Vorstufen naturanaloger Haarfarbstoffe hervorragend geeignet sind weiterhin Derivate des 5,6-Dihydroxyindols der Formel (Xb),

$$R^{4}$$
 O R^{3} R^{2} R^{2} R^{1} R^{2} R^{2} R^{2} R^{2} R^{2}

in der unabhängig voneinander

R¹ steht für Wasserstoff, eine C₁-C₄-Alkylgruppe oder eine C₁-C₄-Hydroxyalkylgruppe,

65 R² steht für Wasserstoff oder eine -COOH-Gruppe, wobei die -COOH-Gruppe auch als Salz mit einem physiologisch verträglichen Kation vorliegen kann,

R^{3'} steht für Wasserstoff oder eine C₁-C₄-Alkylgruppe,

R4' steht für Wasserstoff, eine C1-C4-Alkylgruppe oder eine Gruppe -CO-R6', in der R6' steht für eine C1-C4-Alkylgruppe,

und

R⁵ steht für eine der unter R⁴ genannten Gruppen,

sowie physiologisch verträgliche Salze dieser Verbindungen mit einer organischen oder anorganischen Säure.

[0056] Besonders bevorzugte Derivate des Indols sind 5,6-Dihydroxyindol, N-Methyl-5,6-dihydroxyindol, N-Ethyl-5,6-dihydroxyindol, N-Propyl-5,6-dihydroxyindol, N-Butyl-5,6-dihydroxyindol, 5,6-Dihydroxyindol-2-carbonsäure, 6-Hydroxyindol, 6-Aminoindol und 4-Aminoindol.

[0057] Innerhalb dieser Gruppe hervorzuheben sind N-Methyl-5,6-dihydroxyindol, N-Ethyl-5,6-dihydroxyindol, N-Propyl-5,6-dihydroxyindol, N-Butyl-5,6-dihydroxyindol sowie insbesondere das 5,6-Dihydroxyindol.

[0058] Die Indolin- und Indol-Derivate können in den im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens eingesetzten Färbemitteln sowohl als freie Basen als auch in Form ihrer physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, z. B. der Hydrochloride, der Sulfate und Hydrobromide, eingesetzt werden. Die Indol- oder Indolin-Derivate sind in diesen üblicherweise in Mengen von 0,05–10 Gew.-%, vorzugsweise 0,2–5 Gew.-% enthalten.

[0059] Insbesondere bei der Verwendung von Farbstoff-Vorstufen vom Indolin- oder Indol-Typ hat es sich als vorteilhaft erwiesen, als Alkalisierungsmittel eine Aminosäure und/oder ein Oligopeptid einzusetzen.

[0060] Neben den Farbstoffvorprodukten können die erfindungsgemäßen Mittel zur weiteren Nuancierung direktziehende Farbstoffe enthalten. Diese sind üblicherweise ausgewählt aus Nitrophenylendiamine, Nitroaminophenole, Azofarbstoffe, Anthrachinone oder Indophenole. Bevorzugte direktziehende Farbstoffe sind die unter den internationalen Bezeichnungen bzw. Handelsnamen HC Yellow 2, HC Yellow 4, HC Yellow 5, HC Yellow 6, Basic Yellow 57, HC Orange 1, Disperse Orange 3, HC Red 1, HC Red 3, HC Red 13, HC Red BN, Basic Red 76, HC Blue 2, HC Blue 12, Disperse Blue 3, Basic Blue 7, Basic Blue 26, Basic Blue 99, HC Violet 1, Disperse Violet 1, Disperse Violet 4, Basic Violet 2, Basic Violet 14, Acid Violet 43, Disperse Black 9, Acid Black 52, Basic Brown 16 und Basic Brown 17 bekannten Verbindungen sowie 1,4-Bis-(β-hydroxyethyl)-amino-2-nitrobenzol, 3-Nitro-4-(β-hydroxyethyl)-aminophenol, 4-Amino-2-nitrodiphenylamin-2'-carbonsäure, 6-Nitro-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin, 2-Hydroxy-1,4-naphthochinon, Hydroxyethyl-2-nitro-toluidin, Pikraminsäure, 2-Amino-6-chloro-4-nitrophenol, 4-Ethylamino-3-nitrobenzoesäure und 2-Chloro-6-ethylamino-1-hydroxy-4-nitrobenzol. Die erfindungsgemäßen Mittel gemäß dieser Ausführungsform enthalten die direktziehenden Farbstoffe bevorzugt in einer Menge von 0,01 bis 20 Gew.-%, bezogen auf das gesamte Färbemittel.

[0061] Weiterhin können die erfindungsgemäßen Zubereitungen auch in der Natur vorkommende Farbstoffe wie beispielsweise Henna rot, Henna neutral, Henna schwarz, Kamillenblüte, Sandelholz, schwarzen Tee, Faulbaumrinde, Salbei, Blauholz, Krappwurzel, Catechu, Sedre und Alkannawurzel enthalten.

30

[0062] Die erfindungsgemäßen Mittel enthalten Farbstoffvorprodukte bevorzugt in einem geeigneten wäßrigen, alkoholischen oder wäßrig-alkoholischen Träger. Zum Zwecke der Haarfärbung sind solche Träger beispielsweise Cremes, Emulsionen, Gele oder auch tensidhaltige schäumende Lösungen, wie beispielsweise Shampoos, Schaumaerosole oder andere Zubereitungen, die für die Anwendung auf dem Haar geeignet sind. Es ist aber auch denkbar, die Farbstoffvorprodukte in eine pulverförmige oder auch Tabletten-förmige Formulierung zu integrieren.

[0063] Unter wäßrig-alkoholischen Lösungen sind im Sinne der vorliegenden Erfindung wäßrige Lösungen enthaltend 3 bis 70 Gew.-% eines C₁-C₄-Alkohols, insbesondere Ethanol bzw. Isopropanol, zu verstehen. Die erfindungsgemäßen Mittel können zusätzlich weitere organische Lösemittel, wie beispielsweise Methoxybutanol, Benzylalkohol, Ethyldiglykol oder 1,2-Propylenglykol, enthalten. Bevorzugt sind dabei alle wasserlöslichen organischen Lösemittel.

[0064] Die eigentliche oxidative Färbung der Fasern kann grundsätzlich mit Luftsauerstoff erfolgen. Bevorzugt wird jedoch ein chemisches Oxidationsmittel eingesetzt, besonders dann, wenn neben der Färbung ein Aufhelleffekt an menschlichem Haar gewünscht ist. Als Oxidationsmittel kommen Persulfate, Chlorite und insbesondere Wasserstoffperoxid oder dessen Anlagerungsprodukte an Harnstoff, Melamin sowie Natriumborat in Frage. Weiterhin ist es möglich, die Oxidation mit Hilfe von Enzymen durchzuführen, wobei die Enzyme sowohl zur Erzeugung von oxidierenden Per-Verbindungen eingesetzt werden als auch zur Verstärkung der Wirkung einer geringen Menge vorhandener Oxidationsmittel So können die Enzyme (Enzymklasse 1: Oxidoreduktasen) Elektronen aus geeigneten Entwicklerkomponenten (Reduktionsmittel) auf Luftsauerstoff übertragen. Bevorzugt sind dabei Oxidasen wie Tyrosinase, Ascorbat-Oxidase und Laccase aber auch Glacoseoxidase, Uricase oder Pyruvatoxidase. Weiterhin sei das Vorgehen genannt, die Wirkung geringer Mengen (z. B. 1% und weniger, bezogen auf das gesamte Mittel) Wasserstoffperoxid durch Peroxidasen zu verstärken.

[0065] Das eigentliche Haarfärbemittel wird zweckmäßigerweise unmittelbar vor der Anwendung durch Mischung der Zubereitung des Oxidationsmittels mit der Zubereitung, enthaltend die Farbstoffvorprodukte, hergestellt. Das dabei entstehende gebrauchsfertige Haarfärbepräparat sollte bevorzugt einen pH-Wert im Bereich von 6 bis 12 aufweisen. Besonders bevorzugt ist die Anwendung der Haarfärbemittel in einem schwach alkalischen Milieu. Die Anwendungstemperaturen können in einem Bereich zwischen 15 und 40°C liegen. Nach einer Einwirkungszeit von 5 bis 45 Minuten wird das Haarfärbemittel durch Ausspülen von dem zu färbenden Haar entfernt. Das Nachwaschen mit einem Shampoo entfällt, wenn ein stark tensidhaltiger Träger, z. B. ein Färbeshampoo, verwendet wurde.

[0066] Die erfindungsgemäßen Mittel können weiterhin alle für solche Zubereitungen bekannten Wirk-, Zusatz- und Hilfsstoffe enthalten. In vielen Fällen enthalten diese Mittel mindestens ein Tensid, wobei prinzipiell sowohl anionische als auch zwitterionische, ampholytische, nichtionische und kationische Tenside geeignet sind. In vielen Fällen hat es sich aber als vorteilhaft erwiesen, die Tenside aus anionischen, zwitterionischen oder nichtionischen Tensiden auszuwählen. [0067] Als anionische Tenside eignen sich in erfindungsgemäßen Zubereitungen alle für die Verwendung am menschlichen Körper geeigneten anionischen oberflächenaktiven Stoffe. Diese sind gekennzeichnet durch eine wasserlöslichmachende, anionische Gruppe wie z. B. eine Carboxylat-, Sulfat-, Sulfonat- oder Phosphat-Gruppe und eine lipophile Alkylgruppe mit etwa 10 bis 22 C-Atomen. Zusätzlich können im Molekül Glykol- oder Polyglykolether-Gruppen, Ester-, Ether- und Amidgruppen sowie Hydroxylgruppen enthalten sein. Beispiele für geeignete anionische Tenside sind, jeweils in Form der Natrium-, Kalium- und Ammonium- sowie der Mono-, Di- und Trialkanolammoniumsalze mit 2 oder 3 C-Atomen in der Alkanolgruppe.

- lineare Fettsäuren mit 10 bis 22 C-Atomen (Seifen),
- Ethercarbonsäuren der Formel R-O- $(CH_2-CH_2O)_x$ - CH_2 -COOH, in der R eine lineare Alkylgruppe mit 10 bis 22 C-Atomen und x = 0 oder 1 bis 16 ist,
- Acylsarcoside mit 10 bis 18 C-Atomen in der Acylgruppe,
- Acyltauride mit 10 bis 18 C-Atomen in der Acylgruppe,
 - Acylisethionate mit 10 bis 18 C-Atomen in der Acylgruppe,
 - Sulfobernsteinsäuremono- und -dialkylester mit 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe und Sulfobernsteinsäuremono-alkylpolyoxyethylester mit 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe und 1 bis 6 Oxyethylgruppen,
 - lineare Alkansulfonate mit 12 bis 18 C-Atomen,

10

15

50

- lineare Alpha-Olefinsulfonate mit 12 bis 18 C-Atomen,
 - Alpha-Sulfofettsäuremethylester von Fettsäuren mit 12 bis 18 C-Atomen,
- Alkylsulfate und Alkylpolyglykolethersulfate der Formel R-O(CH_2 - CH_2 O)_x-SO₃H, in der R eine bevorzugt lineare Alkylgruppe mit 10 bis 18 C-Atomen und x = 0 oder 1 bis 12 ist,
- Gemische oberflächenaktiver Hydroxysulfonate gemäß DE-A-37 25 030,
- sulfatierte Hydroxyalkylpolyethylen- und/oder Hydroxyalkylenpropylenglykolether gemäß DE-A-37 23 354,
- Sulfonate ungesättigter Fettsäuren mit 12 bis 24 C-Atomen und 1 bis 6 Doppelbindungen gemäß DE-A-39 26 344,
- Ester der Weinsäure und Zitronensäure mit Alkoholen, die Anlagerungsprodukte von etwa 2–15 Molekülen Ethylenoxid und/oder Propylenoxid an Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen darstellen.

[0068] Bevorzugte anionische Tenside sind Alkylsulfate, Alkylpolyglykolethersulfate und Ethercarbonsäuren mit 10 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe und bis zu 12 Glykolethergruppen im Molekül sowie insbesondere Salze von gesättigten und insbesondere ungesättigten C₈-C₂₂-Carbonsäuren, wie Ölsäure, Stearinsäure, Isostearinsäure und Palmitinsäure.

- [0069] Nichtionogene Tenside enthalten als hydrophile Gruppe z. B. eine Polyolgruppe, eine Polyalkylenglykolethergruppe oder eine Kombination aus Polyol- und Polyglykolethergruppe. Solche Verbindungen sind beispielsweise
 - Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe,
 - C₁₂-C₂₂-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin,
 - C₈-C₂₂-Alkylmono- und -oligoglycoside und deren ethoxylierte Analoga sowie
 - Anlagerungsprodukte von 5 bis 60 Mol Ethylenoxid an Rizinusöl und gehärtetes Rizinusöl.
- 35 [0070] Bevorzugte nichtionische Tenside sind Alkylpolyglykoside der allgemeinen Formel R¹O-(Z)_x. Diese Verbindungen sind durch die folgenden Parameter gekennzeichnet.

[0071] Der Alkylrest R¹ enthält 6 bis 22 Kohlenstoffatome und kann sowohl linear als auch verzweigt sein. Bevorzugt sind primäre lineare und in 2-Stellung methylverzweigte aliphatische Reste. Solche Alkylreste sind beispielsweise 1-Octyl, 1-Decyl, 1-Lauryl, 1-Myristyl, 1-Cetyl und 1-Stearyl. Besonders bevorzugt sind 1-Octyl, 1-Decyl, 1-Lauryl, 1-My-

ristyl. Bei Verwendung sogenannter "Oxo-Alkohole" als Ausgangsstoffe überwiegen Verbindungen mit einer ungeraden Anzahl von Kohlenstoffatomen in der Alkylkette.

[0072] Die erfindungsgemäß verwendbaren Alkylpolyglykoside können beispielsweise nur einen bestimmten Alkylrest R¹ enthalten. Üblicherweise werden diese Verbindungen aber ausgehend von natürlichen Fetten und Ölen oder Mineralölen hergestellt. In diesem Fall liegen als Alkylreste R Mischungen entsprechend den Ausgangsverbindungen bzw. entsprechend der jeweiligen Aufarbeitung dieser Verbindungen vor.

[0073] Besonders bevorzugt sind solche Alkylpolyglykoside, bei denen R¹

- im wesentlichen aus C8- und C10-Alkylgruppen,
- im wesentlichen aus C₁₂- und C₁₄-Alkylgruppen,
- im wesentlichen aus C₈- bis C₁₆-Alkylgruppen oder
- im wesentlichen aus C₁₂- bis C₁₆-Alkylgruppen besteht.

[0074] Als Zuckerbaustein Z können beliebige Mono- oder Oligosaccharide eingesetzt werden. Üblicherweise werden Zucker mit 5 bzw. 6 Kohlenstoffatomen sowie die entsprechenden Oligosaccharide eingesetzt. Solche Zucker sind beispielsweise Glucose, Fructose, Galactose, Arabinose, Ribose, Xylose, Lyxose, Allose, Altrose, Mannose, Gulose, Idose, Talose und Sucrose. Bevorzugte Zuckerbausteine sind Glucose, Fructose, Galactose, Arabinose und Sucrose; Glucose ist besonders bevorzugt.

[0075] Die erfindungsgemäß verwendbaren Alkylpolyglykoside enthalten im Schnitt 1,1 bis 5 Zuckereinheiten. Alkylpolyglykoside mit x-Werten von 1,1 bis 1,6 sind bevorzugt. Ganz besonders bevorzugt sind Alkylglykoside, bei denen x 1,1 bis 1,4 beträgt.

[0076] Die Alkylglykoside können neben ihrer Tensidwirkung auch dazu dienen, die Fixierung von Duftkomponenten auf dem Haar zu verbessern. Der Fachmann wird also für den Fall, daß eine über die Dauer der Haarbehandlung hinausgehende Wirkung des Parfümöles auf dem Haar gewünscht wird, bevorzugt zu dieser Substanzklasse als weiterem Inhaltsstoff der erfindungsgemäßen Zubereitungen zurückgreifen.

[0077] Auch die alkoxylierten Homologen der genannten Alkylpolyglykoside können erfindungsgemäß eingesetzt werden. Diese Homologen können durchschnittlich bis zu 10 Ethylenoxid- und/oder Propylenoxideinheiten pro Alkylglykosideinheit enthalten.

[0078] Weiterhin können, insbesondere als Co-Tenside, zwitterionische Tenside verwendet werden. Als zwitterioni-

sche Tenside werden solche oberflächenaktive Verbindungen bezeichnet, die im Molekül mindestens eine quartäre Ammoniumgruppe und mindestens eine -COO(-)- oder -SO₃(-)-Gruppe tragen. Besonders geeignete zwitterionische Tenside sind die sogenannten Betaine wie die N-Alkyl-N,N-dimethylammonium-glycinate, beispielsweise das Kokosalkyl-dimethylammonium-glycinat, N-Acyl-aminopropyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosacylaminopropyl-dimethylammoniumglycinat, und 2-Alkyl-3-carboxylmethyl-3-hydroxyethyl-imidazoline mit jeweils 8 bis 18 C-Atomen in der Alkyl- oder Acylgruppe sowie das Kokosacylaminoethylhydroxyethylcarboxymethylglycinat. Ein bevorzugtes zwitterionisches Tensid ist das unter der INCI-Bezeichnung Cocamidopropyl Betaine bekannte Fettsäureamid-Derivat.

[0079] Ebenfalls insbesondere als Co-Tenside geeignet sind ampholytische Tenside. Unter ampholytischen Tensiden werden solche oberflächenaktiven Verbindungen verstanden, die außer einer C₈-C₁₈-Alkyl- oder Acylgruppe im Molekül mindestens eine freie Aminogruppe und mindestens eine -COOH- oder -SO₃H-Gruppe enthalten und zur Ausbildung innerer Salze befähigt sind. Beispiele für geeignete ampholytische Tenside sind N-Alkylglycine, N-Alkylpropionsäuren, N-Alkylaminobuttersäuren, N-Alkyliminodipropionsäuren, N-Hydroxyethyl-N-alkylamidopropylglycine, N-Alkyltaurine, N-Alkylsarcosine, 2-Alkylaminopropionsäuren und Alkylaminoessigsäuren mit jeweils etwa 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe. Besonders bevorzugte ampholytische Tenside sind das N-Kokosalkylaminopropionat, das Kokosacylaminoethylaminopropionat und das C₁₂₋₁₈-Acylsarcosin.

[0080] Erfindungsgemäß werden als kationische Tenside insbesondere solche vom Typ der quartären Ammoniumverbindungen, der Esterquats und der Amidoamine eingesetzt.

[0081] Bevorzugte quaternäre Ammoniumverbindungen sind Ammoniumhalogenide, insbesondere Chloride und Bromide, wie Alkyltrimethylammoniumchloride, Dialkyldimethylammoniumchloride und Trialkylmethylammoniumchloride, z. B. Cetyltrimethylammoniumchlorid, Stearyltrimethylammoniumchlorid, Distearyldimethylammoniumchlorid, Lauryldimethylammoniumchlorid und Tricetylmethylammoniumchlorid, sowie die unter den INCI-Bezeichnungen Quaternium-27 und Quaternium-83 bekannten Imidazolium-Verbindungen. Die langen Alkylketten der oben genannten Tenside weisen bevorzugt 10 bis 18 Kohlenstoffatome auf.

[0082] Bei Esterquats handelt es sich um bekannte Stoffe, die sowohl mindestens eine Esterfunktion als auch mindestens eine quartäre Ammoniumgruppe als Strukturelement enthalten. Bevorzugte Esterquats sind quaternierte Estersalze von Fettsäuren mit Triethanolamin, quaternierte Estersalze von Fettsäuren mit Diethanolalkylaminen und quaternierte Estersalze von Fettsäuren mit 1,2-Dihydroxypropyldialkylaminen. Solche Produkte werden beispielsweise unter den Warenzeichen Stepantex®, Dehyquart® und Armocare® vertrieben. Die Produkte Armocare® VGH-70, ein N,N-Bis(2-Palmitoyloxyethyl)dimethylammoniumchlorid, sowie Dehyquart® F-75 und Dehyquart® AU-35 sind Beispiele für solche Esterquats.

[0083] Die Alkylamidoamine werden üblicherweise durch Amidierung natürlicher oder synthetischer Fettsäuren und Fettsäureschnitte mit Dialkylaminoaminen hergestellt. Eine erfindungsgemäß besonders geeignete Verbindung aus dieser Substanzgruppe stellt das unter der Bezeichnung Tegoamid® S 18 im Handel erhältliche Stearamidopropyl-dimethylamin dar.

[0084] Weitere erfindungsgemäß verwendbare kationische Tenside stellen die quaternisierten Proteinhydrolysate dar. [0085] Erfindungsgemäß ebenfalls geeignet sind kationische Silikonöle wie beispielsweise die im Handel erhältlichen Produkte Q2-7224 (Hersteller: Dow Corning; ein stabilisiertes Trimethylsilylamodimethicon), Dow Corning 929 Emulsion (enthaltend ein hydroxylamino-modifiziertes Silicon, das auch als Amodimethicone bezeichnet wird), SM-2059 (Hersteller: General Electric), SLM-55067 (Hersteller: Wacker) sowie Abil®-Quat 3270 und 3272 (Hersteller: Th. Goldschmidt; diquaternäre Polydimethylsiloxane, Quaternium-80).

[0086] Ein Beispiel für ein als kationisches Tensid einsetzbares quaternäres Zuckerderivat stellt das Handelsprodukt Glucquat® 100 dar, gemäß INCI-Nomenklatur ein "Lauryl Methyl Gluceth-10 Hydroxypropyl Dimonium Chloride".

[0087] Bei den als Tensid eingesetzten Verbindungen mit Alkylgruppen kann es sich jeweils um einheitliche Substanzen handeln. Es ist jedoch in der Regel bevorzugt, bei der Herstellung dieser Stoffe von nativen pflanzlichen oder tierischen Rohstoffen auszugehen, so daß man Substanzgemische mit unterschiedlichen, vom jeweiligen Rohstoff abhängigen Alkylkettenlängen erhält.

[0088] Bei den Tensiden, die Anlagerungsprodukte von Ethylen- und/oder Propylenoxid an Fettalkohole oder Derivate dieser Anlagerungsprodukte darstellen, können sowohl Produkte mit einer "normalen" Homologenverteilung als auch solche mit einer eingeengten Homologenverteilung verwendet werden. Unter "normaler" Homologenverteilung werden dabei Mischungen von Homologen verstanden, die man bei der Umsetzung von Fettalkohol und Alkylenoxid unter Verwendung von Alkalimetallen, Alkalimetallhydroxiden oder Alkalimetallakoholaten als Katalysatoren erhält. Eingeengte Homologenverteilungen werden dagegen erhalten, wenn beispielsweise Hydrotalcite, Erdalkalimetallsalze von Ethercarbonsäuren, Erdalkalimetalloxide, -hydroxide oder -alkoholate als Katalysatoren verwendet werden. Die Verwendung von Produkten mit eingeengter Homologenverteilung kann bevorzugt sein.

[0089] Weiterhin können die erfindungsgemäßen Mittel bevorzugt noch einen konditionierenden Wirkstoff, ausgewählt aus der Gruppe, die von kationischen Tensiden, kationischen Polymeren, Alkylamidoaminen, Paraffinölen, pflanzlichen Ölen und synthetischen Ölen gebildet wird, enthalten.

[0090] Als konditionierende Wirkstoffe bevorzugt sein können kationische Polymere. Dies sind in der Regel Polymere, die ein quartäres Stickstoffatom, beispielsweise in Form einer Ammoniumgruppe, enthalten.

[0091] Bevorzugte kationische Polymere sind beispielsweise

quaternisierte Cellulose-Derivate, wie sie unter den Bezeichnungen Celquat® und Polymer JR® im Handel erhältlich sind. Die Verbindungen Celquat® H 100, Celquat® L 200 und Polymer JR®400 sind bevorzugte quaternierte Cellulose-Derivate;

60

 polymere Dimethyldiallylammoniumsalze und deren Copolymere mit Acrylsäure sowie Estern und Amiden von Acrylsäure und Methacrylsäure. Die unter den Bezeichnungen Merquat® 100 (Poly(dimethyldiallylammoniumchlorid)), Merquat®550 (Dimethyldiallylammoniumchlorid-Acrylamid-Copolymer) und Merquat® 280 (Dimethyl-

diallylammoniumchlorid-Acrylsäure-Copolymer) im Handel erhältlichen Produkte sind Beispiele für solche kationischen Polymere:

- Copolymere des Vinylpyrrolidons mit quaternierten Derivaten des Dialkylaminoacrylats und -methacrylats, wie beispielsweise mit Diethylsulfat quaternierte Vinylpyrrolidon-Dimethylaminomethacrylat-Copolymere. Solche Verbindungen sind unter den Bezeichnungen Gafquat[®]734 und Gafquat[®]755 im Handel erhältlich;
- Vinylpyrrolidon-Methoimidazoliniumchlorid-Copolymere, wie sie unter der Bezeichnung Luviquat[®] angeboten werden;
- quaternierter Polyvinylalkohol
- 10 sowie die unter den Bezeichnungen
 - Polyquaternium 2,
 - Polyquaternium 17,
 - Polyquaternium 18 und
- Polyquaternium 27 bekannten Polymeren mit quartären Stickstoffatomen in der Polymerhauptkette.

[0092] Besonders bevorzugt sind kationische Polymere der vier erstgenannten Gruppen, ganz besonders bevorzugt sind Polyquaternium-2, Polyquaternium-10 und Polyquaternium-22.

[0093] Als konditionierende Wirkstoffe weiterhin geeignet sind Silikonöle, insbesondere Dialkyl- und Alkylarylsiloto xane, wie beispielsweise Dimethylpolysiloxan und Methylphenylpolysiloxan, sowie deren alkoxylierte und quaternierte
Analoga. Beispiele für solche Silikone sind die von Dow Corning unter den Bezeichnungen DC 190, DC 200, DC 344,
DC 345 und DC 1401 vertriebenen Produkte sowie die Handelsprodukte Q2-7224 (Hersteller: Dow Corning; ein stabilisiertes Trimethylsilylamodimethicon), Dow Corning® 929 Emulsion (enthaltend ein hydroxylamino-modifiziertes Silicon, das auch als Amodimethicone bezeichnet wird), SM-2059 (Hersteller: General Electric), SLM-55067 (Hersteller:
Wacker) sowie Abil®-Ouat 3270 und 3272 (Hersteller: Th. Goldschmidt; diquaterniere Polydimethylsiloxyng, Ouaterniere

5 Wacker) sowie Abil®-Quat 3270 und 3272 (Hersteller: Th. Goldschmidt; diquaternäre Polydimethylsiloxane, Quaternium-80).

[0094] Ebenfalls einsetzbar als konditionierende Wirkstoffe sind Paraffinöle, synthetisch hergestellte oligomere Alkene sowie pflanzliche Öle wie Jojobaöl, Sonnenblumenöl, Orangenöl, Mandelöl, Weizenkeimöl und Pfirsichkernöl.

[0095] Gleichfalls geeignete haarkonditionierende Verbindungen sind Phospholipide, beispielsweise Sojalecithin, Ei-Lecithin und Kephaline.

[0096] Weitere Wirk-, Hilfs- und Zusatzstoffe sind beispielsweise

- nichtionische Polymere wie beispielsweise Vinylpyrrolidon/Vinylacrylat-Copolymere, Polyvinylpyrrolidon und Vinylpyrrolidon/Vinylacetat-Copolymere und Polysiloxane,
- zwitterionische und amphotere Polymere wie beispielsweise Acrylamidopropyl-trimethylammoniumchlorid/
 Acrylat-Copolymere und Octylacrylamid/Methyl-methacrylat/tert-Butylaminoethylmethacrylat/2-Hydroxypropyl-methacrylat-Copolymere.
 - anionische Polymere wie beispielsweise Polyacrylsäuren, vernetzte Polyacrylsäuren, Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymere, Vinylpyrrolidon/Vinylacrylat-Copolymere, Vinylacetat/Butylmaleat/Isobornylacrylat-Copolymere, Methylvinylether/Maleinsäureanhydrid-Copolymere und Acrylsäure/Ethylacrylat/N-tert.Butyl-acrylamid-Terpolymere.
 - Verdickungsmittel wie Agar-Agar, Guar-Gum, Alginate, Xanthan-Gum, Gummi arabicum, Karaya-Gummi, Johannisbrotkernmehl, Leinsamengummen, Dextrane, Cellulose-Derivate, z. B. Methylcellulose, Hydroxyalkylcellulose und Carboxymethylcellulose, Stärke-Fraktionen und Derivate wie Amylose, Amylopektin und Dextrine, Tone wie z. B. Bentonit oder vollsynthetische Hydrokolloide wie z. B. Polyvinylalkohol,
 - Strukturanten wie Maleinsäure und Milchsäure,
 - haarkonditionierende Verbindungen wie Phospholipide, beispielsweise Sojalecithin, Ei-Lecitin und Kephaline,
 - Proteinhydrolysate, insbesondere Elastin-, Kollagen-, Keratin-, Milcheiweiß-, Sojaprotein- und Weizenproteinhydrolysate, deren Kondensationsprodukte mit Fettsäuren sowie quaternisierte Proteinhydrolysate,
 - Parfümöle, Dimethylisosorbid und Cyclodextrine,
 - Lösungsmittel und -vermittler wie Ethanol, Isopropanol, Ethylenglykol, Propylenglykol, Glycerin und Diethylenglykol,
 - faserstrukturverbessernde Wirkstoffe, insbesondere Mono-, Di- und Oligosaccharide wie beispielsweise Glucose, Galactose, Fructose, Fructose, Fructose, insbesondere Mono-, Di- und Oligosaccharide wie beispielsweise Glucose, Galactose, Fructose, Fructose,
- 55 quaternierte Amine wie Methyl-1-alkylamidoethyl-2-alkylimidazolinium-methosulfat,
 - Entschäumer wie Silikone,

40

45

50

- Farbstoffe zum Anfärben des Mittels,
- Antischuppenwirkstoffe wie Piroctone Olamine, Zink Omadine und Climbazol,
- Lichtschutzmittel, insbesondere derivatisierte Benzophenone, Zimtsäure-Derivate und Triazine.
- Substanzen zur Einstellung des pH-Wertes, wie beispielsweise übliche Säuren, insbesondere Genußsäuren und Basen,
 - Wirkstoffe wie Allantoin, Pyrrolidoncarbonsäuren und deren Salze sowie Bisabolol,
 - Vitamine, Provitamine und Vitaminvorstufen, insbesondere solche der Gruppen A, B3, B5, B6, C, E, F und H,
- Pflanzenextrakte wie die Extrakte aus Grünem Tee, Eichenrinde, Brennessel, Hamamelis, Hopfen, Kamille, Klettenwurzel, Schachtelhalm, Weißdorn, Lindenblüten, Mandel, Aloe Vera, Fichtennadel, Roßkastanie, Sandelholz, Wacholder, Kokosnuß, Mango, Aprikose, Limone, Weizen, Kiwi, Melone, Orange, Grapefruit, Salbei, Rosmann, Birke, Malve, Wiesenschaumkraut, Quendel, Schafgarbe, Thymian, Melisse, Hauhechel, Huflattich, Eibisch, Meristem, Ginseng und Ingwerwurzel,

DE 100 5	01 034 A 1	
 Cholesterin, Konsistenzgeber wie Zuckerester, Polyolester oder Fette und Wachse wie Walrat, Bienenwachs, Monta Fettsäurealkanolamide, Komplexbildner wie EDTA, NTA, β-Alanindiessigs Quell- und Penetrationsstoffe wie Glycerin, Prop Guanidine, Harnstoffe sowie primäre, sekundäre und t Trübungsmittel wie Latex, Styrol/PVP- und Styrol/A Perlglanzmittel wie Ethylenglykolmono- und -dister Pigmente, Stabilisierungsmittel für Wassserstoffperoxid und ar Treibmittel wie Propan-Butan-Gemische, N₂O, Dim Antioxidantien. 	nwachs und Paraffine, säure und Phosphonsäuren, sylenglykolmonoethylether, Carbonate, Hydrogencarbonate, tertiäre Phosphate, Acrylamid-Copolymere, arat sowie PEG-3-distearat, ndere Oxidationsmittel,	10
[0097] Bezüglich weiterer fakultativer Komponenten sow drücklich auf die dem Fachmann bekannten einschlägigen I der Kosmetika, 2. Auflage, Hüthig Buch Verlag, Heidelberg [0098] Ein zweiter Gegenstand der vorliegenden Erfindun ein erfindungsgemäßes Mittel auf die Fasern aufgetragen w	g ist ein Verfahren zur Färbung keratinischer Fasern, bei dem vird und nach einer Einwirkungszeit wieder abgespült wird.	15
[0099] Ein dritter Gegenstand der vorliegenden Erfindung	sist die Verwendung einer Farbstoffkombination aus	20
 (A) 2-Chlor-4-aminophenol, (B) mindestens einen m-Aminophenolderivat und (C) mindestens einer weiteren Kupplerkomponente, at (c1) einem m-Phenylendiaminderivat und /oder (c2) einem Naphthalinderivat 	usgewählt aus	25
hierauf zu beschränken.	er vorliegenden Anmeldung verdeutlichen, ohne ihn jedoch	30
Ausführung	gsbeispiele	
[0101] Die Mengenangaben in den Beispielen verstehen s macht werden.		35
1. Holstending C	of I dioceteric	
Hydrenol [®] D ¹ Lorol [®] techn. ²	8,5	40
Eumulgin® B2 ³	2,0 0,75	40
Texapont NSO ⁴	20,0	
Dehyton [®] K ⁵ Natriumsulfit	12,5 0,1	
2-Chlor-4-aminophenol	10 mMol	45
weitere Farbstoffvorprodukte Ammoniak (25%ige Lösung) Wasser	jeweils 5 mMol siehe Tabelle I ad 100	
¹ C ₁₆₋₁₈ -Fettalkohol (INCI-Bezeichnung: Cetearyl alcohol) (Cognis)	50
² C ₁₂₋₁₈ -Fettalkohol (INCI-Bezeichnung: Coconut alcohol) (³ Cetylstearylalkohol mit ca. 20 EO-Einheiten (INCI-Bezeicl ⁴ Laurylethersulfat, Natriumsalz (ca. 27,5% Aktivsubstanz; I ⁵ N,N-Dimethyl-N-(C ₈₋₁₈ -kokosamidopropyl)arımoniumace (Water), Cocamidopropyl Betaine) (Cognis)	Cognis) hnung: Ceteareth-20) (Cognis) NCI-Bezeichnung: Sodium Laureth Sulfate) (Cognis)	55
[0102] Die Substanzen Hydrenol® D, Lorol® und Eumulgin ßem Wasser, enthaltend Texapont NSO und Dehyton® K, ver die Emulsion unter schwachem Rühren abgekühlt. Die Farbs Zugabe von Natriumsulfit, Ammoniumsulfat und Ammoniak sion gegeben, mit Ammoniak der pH-Wert eingestellt und mreichen der Raumtemperatur weitergerührt.	mischt und unter starkem Rühren emulgiert. Danach wurde stoffvorprodukte wurden in dem 50°C heißem Wasser unter stelle Diese Farbstoffvorproduktlösung wurde zur Emul-	60
2. Färbung der kera	atinischen Fasern	65
[0103] Die so erhaltene Färbecreme wurde auf 5 cm lange S sonders vorbehandelten Menschenhaares (Kerling Naturweiß	Strähnen standardisierten, zu 80% ergrauten, aber nicht be-) aufgetragen (Mengenverhältnis Farbstoffmischung : Haar	

sonders vorbehandelten Menschenhaares (Kerling Naturweiß) aufgetragen (Mengenverhältnis Farbstoffmischung: Haar

betrug 4:1). Nach 30 min Einwirkzeit bei 32°C wurde das Haar gespült, mit einem üblichen Haarwaschmittel ausgewaschen und anschließend getrocknet. Die Färbeergebnisse sind Tabelle I zu entnehmen.

E1: 2-Chlor-4-aminophenol

B1: m-Aminophenol

B2: 5-Amino-2-methylphenol

B3: 5-(2'-Hydroxyethylamino)-2-methylphenol

B4: 3-Amino-2-chlor-6-methylphenol

C1: 2,4-Diaminophenoxyethanol-dihydrochlorid

C2: 1,3-Bis-(2',4'-diaminophenoxy)propan

C3: 2,7-Dihydroxynaphthalin

C4: α-Naphthol

Tabelle I

Komponente (A)	Komponente (B)	Komponente (C)	Farbnuance	Farbnuance
			bei pH 6	bei pH 9
El	B1	Cl	braunorange	blaugrau
E1	B2	C2	rotbeige	blaugrau
E1	B3	С3	blaßgelb	grauorange
E1	B4	C4	blaßgelb	grauviolett

30

35

40

15

20

25

Patentansprüche

- 1. Mittel zur Färbung keratinischer Fasern, enthaltend in einem kosmetisch akzeptablen Medium als Farbstoffvorprodukte
 - (A) 2-Chlor-4-aminophenol,
 - (B) mindestens ein m-Aminophenolderivat und
 - (C) mindestens eine weitere Kupplerkomponente, ausgewählt aus
 - (c1) einem m-Phenylendiaminderivat und/oder
 - (c2) einem Naphthalinderivat.
- 2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das m-Aminophenolderivat ausgewählt ist aus Verbindungen der Formel (I)

$$R^3$$
 NR^1R^2
(I)

50

55

60

65

45

wobei R^1 und R^2 unabhängig voneinander stehen für Wasserstoff, eine Trifluoracetyl-Gruppe, eine C_{1-4} -Alkyl-gruppe, eine Cyclopentylgruppe, eine C_{1-4} -Monohydroxyalkylgruppe, eine C_{1-4} -Polyhydroxyalkylgruppe oder eine C_{1-4} -Aminoalkylgruppe oder auch gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 3–5-gliedrigen Ring bilden können,

- R^3 , R^4 und R^5 stehen unabhängig voneinander für Wasserstoff, eine C_{1-4} -Alkyl-Gruppe, eine C_{1-4} -Alkoxy-Gruppe, eine C_{1-4} -Monohydroxyalkylgruppe, eine C_{1-4} -Polyhydroxyalkylgruppe oder ein Halogenatorn, insbesondere ein Chloratom.
- 3. Mittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß das m-Aminophenolderivat ausgewählt ist aus m-Aminophenol, 5-Amino-2-methylphenol, N-Cyclopentyl-3-aminophenol, 3-Amino-2-chlor-6-methylphenol, 2-Hydroxy-4-aminophenoxyethanol, 2,6-Dimethyl-3-aminophenol, 3-Trifluoroacetylamino-2-chlor-6-methylphenol, 5-Amino-4-chlor-2-methylphenol, 5-Amino-4-methoxy-2-methylphenol, 5-(2'-Hydroxyethyl)-amino-2-methylphenol, 3-(Diethylamino)-phenol, 3-Ethylamino-4-methylphenol und 2,4-Dichlor-3-aminophenol und deren physiologisch verträglichen Salzen.
- 4. Mittel nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß das m-Aminophenolderivat ausgewählt ist aus m-Aminophenol, 5-Amino-2-methylphenol, 5-(2'-Hydroxyethyl)-amino-2-methylphenol, und 2-Chlor-6-methyl-3-aminophenol.
 - 5. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das m-Phenylendiaminderivat ausgewählt ist aus Verbindungen der Formel (II) und/oder (III)

worin R^7 und R^8 gleich oder verschieden sein können und für Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Hydroxyalkyl stehen,

R⁹ steht für C₁-C₄-Hydroxyalkyl oder einen Rest mit der allgemeinen Formel (IV)

worin \mathbb{R}^7 und \mathbb{R}^8 wie oben definiert sind und m eine ganze Zahl von 1 bis 4 bedeutet, \mathbb{R}^{10} steht für Wasserstoff oder einen Rest mit der allgemeinen Formel (V)

$$(CH2)n - (V)$$
NHR⁸

$$(CH2)n - (V)$$

worin \mathbb{R}^7 und \mathbb{R}^8 wie oben definiert sind und n eine ganze Zahl von 1 bis 4 bedeutet, und

 R^{11} steht für Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Hydroxyalkyl.

- 6. Mittel nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß das m-Phenylendiaminderivat ausgewählt ist aus m-Phenylendiamin, 2,4-Diaminophenoxyethanol, 1,3-Bis-(2',4'-diaminophenoxy)-propan, 3,5-Diamino-2-methoxy-1-methylbenzol, 1-Methoxy-2-amino-4-(2'-hydroxyethylamino)benzol, 1,3-Bis-(2',4'-diaminophenyl)-propan, 2,6-Bis-(2'-hydroxyethylamino)-1-methylbenzol und 1-Amino-3-bis-(2'-hydroxyethyl)-aminobenzol.
- 7. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Naphthalinderivat ausgewählt ist aus 1-Naphthol, 2-Methyl-1-naphthol, 2-Hydroxymethyl-1-naphthol, 2-Hydroxynaphthalin, 1,6-Dihydroxynaphthalin, 1,7-Dihydroxynaphthalin, 1,8-Dihydroxynaphthalin, 2,7-Dihydroxynaphthalin 45 und 2,3-Dihydroxynaphthalin.
- 8. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß es weiterhin mindestens einen direktziehenden Farbstoff enthält.
- 9. Verfahren zur Färbung keratinischer Fasern, dadurch gekennzeichnet, daß ein Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 8 auf die Fasern aufgetragen wird und nach einer Einwirkungszeit wieder abgespült wird.
- 10. Verwendung einer Farbstofficombination aus
 - (A) 2-Chlor-4-aminophenol,
 - (B) mindestens einen m-Aminophenolderivat und
 - (C) mindestens einer weiteren Kupplerkomponente, ausgewählt aus
 - (c1) einem m-Phenylendiaminderivat und/oder
 - (c2) einem Naphthalinderivat

zur Färbung keratinischer Fasern.

60

55

15

25

35

65